19日本国特許庁

公開特許公報

①特許出願公開

昭52—102441

⑤ Int. Cl².A 61 K 7/16

識別記号

每日本分類 31 D 1 庁内整理番号 6865-46 ❸公開 昭和52年(1977)8月27日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全7頁)

国歯みがき組成物

20特

願 昭51--16671

②出 願 昭51(1976)2月18日

仰発 明 者 砂崎和彦

神奈川県中郡二宮町山西457番

地ライオン歯磨小田原寮

同 肥後盛明

平塚市八重咲町--15-35

⑫発 明 者 工藤俊博

小田原市寿町1-8-3

同 友野史郎

神奈川県中郡二宮町山西457番

地ライオン歯磨小田原寮

⑪出 願 人 ライオン歯磨株式会社

東京都墨田区本所1丁目3番7

号:

砂代 理 人 弁理士 端山五一

明 細 書

1. 発明の名称 歯みがき組成物

2. 特許的求の範囲

- コレスタノールリン酸エステル若しくはその塩類又はエピコレスタノールリン酸エステルもしくはその塩類の少くとも一種のコレスタン系ステロイドを活性剤とともに幽みがき業材に含有させたことを特徴とする歯みがき組成物。
- 2 前配コレスタン系ステロイドの塩類がアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩又はアンモニウム塩とより成る群から選ばれた特許請求の超囲第1項記載の値みがき組成物。
- 3. 前記コレスタン系ステロイドが少なくとも 000/~よの重量が含有する特許請求の範囲 第1項記載の幽みがき組成物。
- 4 前記コレスタン系ステロイドと活性剤の重量比が少なくとも!: 3~200: / である特許譲収の範囲第1項の曲みがき組成物。

- 5. 前記アルカリ金属がナトリウムである特許 請求の範囲第2項記載の始みがき組成物。
- 6. 前記アルカリ金属がカリウムである特許請求の範囲第2項記載の嵌みがき組成物。
- 前記アルカリ土類金属がカルシウムである 特許請求の範囲第2項の歯みがき組成物。
- δ. 発明の詳細な説明

本発明は、口腔情報のために使用する組成物 特に歯槽躁竭予防に有効な歳みがき組成物に関 するものである。

一般に歯科領域において、歯肉炎や歯で腹滑などを含めた歯周組織疾患はり蝕とならんで二大疾患の一つと貫われており、現在これらの罹患率は非常に高いるのであつて、そのために常に不快感にせめられている人々は多い。

そして歯槽腰瘤症の原因に関しては古くから 多くの学者により多数の研究・結果が報告され ていて、その原因は種々考えられ単独の要因で はなく、いくつかの要因が複雑に組合わざれて 家起されることが知られており、これらの要因

の中で最も重要視しなければならないのは局所 的因子である口腔内の不識であり、この不潔が 原因で単純性乳頭性歯肉炎や単純性辺縁性、歯 肉長が歯周疾患の進行の出発点になり得る。ま た歯周疾患の原因の一つとして歯石が歯肉に炎 症を誘発すると考えられ端石の沈着は殆んどす べての歯周炎にみられる。

このため多くの歯周疾患の発生を抑える第一段 階とは常に口中を清掃して清潔に保つておくと とであり、そのために歯みがきは歯周疾患をお さえて、口中清爽感を保持するために欠かすと とのできない基本的な処置であり、歯科臨床上 図められている有効を手段の一つでもある。

特に歯槽腰湯ではまず歯肉の乳質部、辺縁部 が充血し、経腫、腫脹などを起し、ステップリ ングが消失して歯肉表面が腫れるようを状態と なり、出血しやすくなり、更に歯肉の炎症が拡 大して歯槽腰滯に移行する経路をたどるのが普 通であり、直接の原因が歯肉辺縁部に炎症を引 き起す因子であることは疑いないが、その炎症

ある消失効果並びに歯石沈精波少効果のあがる 酵素例えばαーキモトリプシンやプロメライン - 祝いはブロナーせなどの前長酢素はかなり優れ たものといわれているが、酢素製剤であること から歯みがき中での不可欠である発泡剤(アニ オン活性剤)に弱く失活が数命的であると共に 高温に弱く、安定化配合する点に問題がある。 更に溶菌、消失作用の両方をそなえたリゾケー ムも同様で、安定化配合は難しい。またくョウ バン等の収斂剤を用いる方法もあるが、苦珠・ 欲珠が問題で清涼感を阻害し実用に供し難い。 また細胞賦活作用を持つプラトニンなどの感光 策やアメレンなどの細胞酸活剤は着色、コスト 面で制限があるし、ステロイド型のジヒドロコ レステリンは止血作用で効果があるが、密解性 で、また抗炎症作用のある副腎皮質ホルモン系 楽物は剛作用の点から問題であり、また非ステ ロイド型の抗炎症剤としてのグリテルリテン等 も効果の点で満足すべきものではないなどの欠 点があつた。 13 . 13 . 14 100

を製部に進歴せしめる因子即ち、豚肉に関して 仕種々論騒されているところで一定の見解はま だ得られてはいない。

しかし歯榴腸漏というものは炎症性の歯周組 載破線であるとと、且つ、またその歯周組織の 破壊の前段階にくるものは歯肉の炎症つまり歯 肉炎が歯周疾患の初期の症状であるので、歯垢、 幽石、細菌感染などの局所栄養失調、新陳代謝 障害などの金身的原因もあるといわれている。 そのため日常生活上歯口清掃や歯肉マッサージ をすることは歯科保健上きわめて大切であり、 その一手段として歯牙汚染物除去と歯肉炎症の 発生抑制並びに口腔内清掃に効果のある歯みが きを使用することは頗る有効且つ合理的な手段 でもある。

しかしながら従来の歯みがきではいずれも一 長一短があつて、有効成分が歯みがき成分との 關係で口腔内歯周疾患の発生抑制に対する効果 において満足するものが少ない。そして口腔内 盤周袋息の領域で歯肉炎或いは歯槽膜漏に関係

本発明では、これら従来の有効成分の賭問題 を解決しそれぞれの長所を保有し口腔疾患の発 生を抑制し歯槽腰溝を適確に予防する歯みがき 組成物を提供するととを目的としたものである。

さらに本発明の他の目的は消炎作用を有しか つ副作用の少ない本有効成分を日常使用する線 歯みがき等に配合し歯肉の炎症をおさえること により歯機臓器を予防 したことにとどまらずさ らに本有効成分のもつ他のすぐれた特性をいか し優秀な歯みがき組成物とすることにある。

さらに本発明では予想外に良好な味を有し且 つ口腔にジュースの如きさわやかな爽快感を容 易に与え係れた起物性と安定性とを示す値みが きとするらとをも別な目的としている。: ***

とれら目的を達成するため本発明はコレスタ ン系ステライドとしてコレスタノールリン酸エ ステルもしくはその塩類(ジュモノ)又はエピ スレスメスールリン酸エステルもしくはその塩 類(ジェモノ)あるいはこれらの混合物を用い 活性剤とともにリン酸カルシウムもるいは炭酸 カルシウムなどの研磨材、粘結剤、恐潤剤、香料、甘味剤、水などの強みがき有効成分からなる組成基材中に 0001~ ±0 利配合したことを特徴としたものである。

本発明の組成物中用いられるコレスタノール リン酸エステルもしくはその塩類は構造式

(X=H あるいはアルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウム)

てあらわされる。

またエピコレスタノールリン酸エステルもし くはその塩類は構造式

9

してもなんら不利な面をもたない。 又本発明の歯みがきはジュース効果(歯みがき 使用後ジュース摂取の際ジュース本来の味を雪 えない効果)を改良できた点で使れている。つ まり従来の察効剤は発泡力を阻害する欠点をも つものがあつたがコレスタノールリン酸エステ ルもしくはその塩類取いはエピコレスタノール リン酸エステルもしくはその塩類はそれ自身発 旭力をもつため従来ジュース効果をわるくする といわれている発泡剤たるソジウムドデシルサ ルフェート(BDB)を通常よりも少なく配合す るととが可能であり、さらにとのことは即ジュ - ス効果の改良につながり本有効収分が界面活 性剤をマステングする効果、或いは界面活性剤 との口腔内競争吸着においてまさつているため と考えられる。後述する実験の結果は明らかに BDBを減少配合した効果のみでは説明できない ととを裏付けている。とのようにジュース効果 が改良されかつ他立ちが歯みがきの機能および 使用感からみてBDBを減少配合してもなんら不

特別 昭52- 102441(3) (メモロ あるいはアルカリ金属、アルカリ土類 金属、アンモニウム)

であらわされる。

コレスタノールリン酸エステルもしくはその 塩類、又はエピコレスタノールリン酸エステル もしくはその塩類は親水性をもち従来のステロ イドに比べ水によく溶け、さらに安定ですぐれ た抗炎症作用にすぐれた効果を発揮しりるもの である。

その合成方法は原料ステロイドアルコールにオキシ塩化リン等の入手可能なリン酸化剤を作用させその3 一位の水酸基をリン酸エステルとし次いで必要に応じこれを塩とすることにより製造できる。或いは、不飽和ステロイドをリン酸化し次いで接触量元することにより目的のリン酸エステルを高収率で得ることができる。

即ちとれらコレスタン系ステロイドを有効成分として含む歯みがきについて難しく説明すると、酸有効成分は別級の様に野面活性能をもつため、他の歯みがき基材ともよくあい、 配合

1 0.

満足な点をもたず結局全体として非常に有益なる能分がきが得られた。

さらに従来ステロイボタインの製効剤は水に全く溶けず歯みがき中に配合する時はあらかじめ他の有機成分(番科等)に溶解させておいたのを混合していたが、本新規ステロイドは水に対する溶解性がかなり良いので(例えばエピコレスタノールリン酸エステルジカリウム塩は102gr 溶解する。)他の本材といつしよにそのまま混合することができ、でいて口腔内において均一に分散し関内へ関係によくさらにとの様にして得られた関がある。

とれらの事実は女に示す実験効果に基づいて

路 床 夹 験

目 的 エピコレスタノールリン酸エステル モノナトリウム塩、配合酸みがきコレ スタノールリン酸エステルシカリウム 塩配合歯みがきを長期にわたつて使用 した時の口内炎を臨床的に検査した。 パネル 独身寮生活をし、生活環境の比較的 同一な男子(35名)

実験方法

- ② 歳刷子の種類、使用法及び做みが きの使用回数を統一させた。
- ② 実験開始度前に専門医によつて検 診を行ない開始ののち1週間後と2 週間後の検診を同様に行なつた。

検査は歯間乳頭炎指数 (Papillary Index) でみた。

実験の結果次のどとき成績を得た。

	1週間後	2 趣間後
エピコンスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩合有値多が良	6/5	19.5%
コレスタノールリン酸エステルジカリウム塩	40 €	120%
ヒノ中チオール	0 %	69%

数字は実験開始前の検診値に対する減少率 対象は、抗菌作用、細胞腫活作用を有する ヒノキチオール含有歯みがき

13

実験結果

標準処方試料 A と各★の歯みがきの
、 相対比較にて評価した。

	EXPAIDIN	同じ	試料Aよりわるい
B	/ 2	3	3
¢	17	3	0
Þ	/3	#	3
E	,2 0	. 0	0

(表中数字は人数を表わす)

(1) 抱立ち

実験方法

同じ

美餘餘果

	試料4よりよい	同じ	試料本よりわるい
B	4	.	. 11
C	3	12	•
Q	#	/ 2	#
2	10		.2

特別 昭52- 102441(4) 上記の結果の如く本有効成分を含む歯 みがきは臨床的にみても口内炎の予防 が大きく期待できる。

実 験 I

エピコレスタノールリン酸エステルモノナト リウム塩(以下 RPS)配合歯みがきのジュース 効果と泡立ちについて

(i) シュース効果

奖験方法

試料 A BDB / S 多配合歯みがき(標準処方)

, B SDS /. 2 %

, C BDB / 2% + EPS 0.3%

" D SDS /. 2% + EPS 0.0 / %

* E 8D8 /15 + EP8 10 %

A(標準処方)のジュース効果をパネル 20名に配憶させB(BDB被少配合歯 みがき)、C、D、B(BPS 添加歯みがき)のジュース効果をテストした。 なお歯を磨くにあたつては時間的効果を 十分考慮してテストを行なつた。

/ &

館 超泡力の測定

测定法 Ross & Miles 法、 温度 20°C 设度 0.25 多蒸留水溶液

初定結果

	推	高 (11111)
	直後	5分後
エピコレスチノールリン酸エステルノカリウム塩	87	13
コレスタノールリン酸エスアルジカリウム塩	119	111

(ウ エピコンスタノールリン酸エステルジカリウム塩の表面張力・昇面張力 Du - Nowy 法

24°C

Weight #	0	0.01	0./	. /
表面張力	8099	\$224	\$7.90	48.19
界面强力	/29	مد	28	24

单位 》(dyne/cm)

なおエピコレスタノールリン酸エステルもし くはその塩類又はコレスタノールリン酸エステ ルもしくはその塩類、或いはとれらの混合物の 当みがき組成薬材中への配合割合は溶解状態で 000/からよの重量を好ましくは 00/~30である。 000/多未満では所期効果を期しがたいし、配合量を 50多以上増加させることは不経済となり 数みがき本来の効果を労化させるため避けるのが合理的である。

さらに前記活性剤と前記エピコレスタノール 酸エステルなどのコレスタン系ステロイドとの 配合割合としては!: 」~2000: / 好ましく は!: 」~200: / で口腔の粘膜を刺軟する 傾向がなく、口腔において非常に敏速な起他性 を示し貯蔵に験しても優れた安定性とを有する。 上配範囲以外即ち下限以下とすることは解析的並び に実際面からみて避けるべきである。

また歯みがき素材にカラギナンを含有(a/~/d 重量を)させるととはジュース効果をさらに向上 させるために有効である。

一方歯みがき有効成分として発泡剤その他の 薬効剤を適宜配合できるし又優稠剤としてクリ セリン、ソルビトールなどを用いるがその配合 割合は製品の形状において異なり、本発明にお いては特に創限されるものではない。更に研摩

特別 昭52- 102441(5)

利、粘結剤、香料、甘味剤は通常歯みがきに使用されているものを通常の割合で配合することができる。したがつて研摩剤を含有しない水歯

みがき、液体歯みがきとなすこともでき得るし、 又水分を配合しない物歯みがきとなすこともで

次に本発明の実施例を示す。

実施例-1

きる。

第2リン酸カルシウム二水和物	4 3 %
ソジウムカルボキシメテルセルロース	0. 5
カラゲナン	0. 5
ソルビトール	3 0.0
甘 昧 料	0. 2
ソジウムトデシルサルフエート	20
エピコレスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩	0.1
答 料	1. 0
*	戣

17.

18.

灰 施 例 一 2

炭酸カルシウム	40%
ソジウムカルポキシメテルセルロース	O. \$
カラゲナン	0. \$
ソルビトール	10.0
甘 味 料	0.2
ソジウムトデシルサルフエート	20
エピコレスタノールリン酸エステル	0.1
香 料	1.0
*	發

実施例 - 3

不溶性メタリン酸	4 3 %
ソジウムカルポキシメチルセルロース	0. \$
カラゲナン	0. 5
ソルビトール	300
甘味料	a 2
ソジウムトデシルサルフエート	20
コレスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩	0.7
香料	1.0
*	选

夹施例一4

無水ケイ酸	309
ソジウムカルボギシメチルセルロース	0.3
カラゲナン	0. \$
ソルビトール	3 0.0
甘 珠 料	0. 2
ソジウムトデシルサルフエート	20
エピコレスタノールリン酸エスザルンカリウム塩	0. /
香 · 科	1.0
*	甦
奥施例- 5	

奥 茄 例 一 5	
ピロリン酸カルシウム	40 \$
ソジウムカルポキシメチルセルロース	0. 5
カラグナン	0. 5
ソルビトール	3 0.0
甘味料	0. 2
ソジウムドデシルサルフエート	20
コルスタノー・ハリン酸エステルシカリウム塩	0. 1
者 科	1.0
*	残

·		特別 /	8752— 102441 (61
突施例一6		実施例-8	10244166
アルミナ	3 3 %	第2リン酸カルシウム二水和物	43%
ソジウムカルポキシメチルセルロース	a s	ソジウムカルポキシメテルセルロース	0.5
カラゲナン	0. 5	カラゲナン	a s
ソルビトール	200	ソルビトール	1 ± 0
,	0.2	グリセリン	1 ± 0
甘 昳 料		甘 咪 料	0.2
ソジウムドデシルサルフエート	20;	ソジウムトザシルサルフエート	20
コレスタノールリン酸エステル	0.7	コンスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩	0.7
香 料	21. 1.0%	- 『餐』/ 『 料 』 _(『・・・・・・・・・・・・・) - ・・・ 水	1.0
*	独	and the second of the second o	投
実施 例 - 7		实施例一9	
リース・サービス (1977) マース・アルミナ	35%	設 酸カルシウム	
ソジウムカルポキシメチルセルロース	0.5	ソジウムカルポキシメチルセルロース	0.5
	a s	カラゲナン	1.0
カラゲナン		ソルビトール	300
グリセリン	3 0.0	甘 味 料	a 2
甘 珠 料	0. 2	ソジウムトデシルサルフエート	20
ソジウムトデンルサルフエート	10	エピコレスタノールリン酸エステル	1.0 %
エピコレスタノールリン酸エステルンナトリウム塩	0. /	コレスタノールリン酸エステル	1.0
香 料	1.0	· 奢。 · 科 · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1.0
	碘	水	弢
*	,		
	2 /.		2 2
夹施例-10		men alde men	
不務性メタリン酸	40%	実施例-12	
ソンウムカルボキシメチルセルロース	0.5	ピロリン酸カルシウム	40%
カラゲナン	0.5	ソジウムカルポキシメテルセルロース カ ラ ゲ ナ ン	0.5
ソルビトール	3 0.0	ソルビトール	0. \$ 3 0. 0
甘 珠 料	0. 2	甘 珠 科	0.2
ソジウムドデンルサルフエート	20	ソジウムトデシルサルフエート	20
エピコレスタノールリン酸エステルジナトリウム塩	0. 5	エピコレスタノールリン酸エステル	0.7
コレスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩	0,5	コレスタノールリン酸エステルジカリウム塩	0.7
香 料	1.0	番 料	1.0
*	践	水	殁
are the first	NA.	実施例一 1 8	
实施例一11		アルミナ	3 5 %
無水ケイ酸	30\$	ソジウムカルポキシメテルセルロース	0.5
ソジウムカルボキンメチルセルロース カ ラ ゲ ナ ン	0. 5	カラゲナン	0.5
ソルビトール	1.0	ソルピトール	3 0.0
甘 蛛 料	3 0.0	甘味料	0, 2
ソンウムトデンルサルフエート	20 3	ソジウムトデシルサルフエート	20
	0.5	エピコレスタノールリン酸エステル	0.1
コレスタノールリン酸エステル	0.5	エピーレスタノールリン酸エスサルモノナトリウム塩	0.7
香 料	· . •	Service at the Allie What are a service and	
	1.0	コレスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩	0. /
*	 	新 本 水	o. 7 1. 0

		Atto more
奥 鸠 例 一 1 4		特別 「四52-1024417] 実施何-16
アルミナ	3 5 %	9 1 te 1) >
ソジウムカルポキシメチルセルロース	O. 5	3.3%
カラゲナン	0. 5	ソジウムドデシルサルフエート / 5
グリセリン	3 0.0	カラゲナン
甘 珠 料	a 2	甘味料 0.7
ンジウムドデシルサルフエート	20	番料 0.9
エピコレスタノールリン 酸エステル	0. /	7 5 7
エピコレスタノールリン酸エステルノナトリウム塩	0.1	•
コレスタノールリン酸エステルモノナトリウム性	0. /	エピコレスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩 0.2
香料	4.0	★
水	残	7
突 炮 例 一 1 5		
第2リン酸カルシウム二水和物	# 5 %	
ソジウムカルポキシメチルセルロース	0.5	
カラグナン	0, 5	特 許 出 順 人 ライオン歯磨株式会社
ソルビトール	1 ± 0	
グリセサン	1 ± 0	the same
甘味料	a z	代理人 弁理士 端 山 五 一
ンジウムドデシルサルフエート	20	
エピコレスダノールリン酸エステルジナトリウム塩	a.2	·
コレスタノールリン酸エステルモノナトリウム塩	0. 2	•
コレスタノールリン酸エステルジカリウム塩	o. 2	
香料	1. 0	
水	残	

DERWENT-ACC-NO: 1977-71827Y

DERWENT-WEEK:

197740

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Dentifrice compsns. - contq.

cholestane steroid cpd. and

activator

PATENT-ASSIGNEE: LION DENTIFRICE CO LTD[LIOY]

PRIORITY-DATA: 1976JP-0016671 (February 18, 1976)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE PAGES

MAIN-IPC

JP 52102441 A

August 27, 1977

N/A

000

N/A

INT-CL (IPC): A61K007/16

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 52102441A

BASIC-ABSTRACT:

New dentifrice compsns. contain 0.001-5.0 w/w of >=1 cholestane steroid cpd. selected from cholestanol-phosphoric acid ester, and its salts, (e.g. alkali(ne earth) metal or ammonium salt) and epicholestanol-phosphoric acid ester and its salts, and activator with the proportion of cholestane steroid cpd: activator being 1:3-200:1.

The compsn. prevents oral diseases and alveolar pyorrhea surely. The effective ingredient shows anti-inflammatory activity with minimal harmful after effects and has a pleasant taste. Compsn. is refreshing and has good foaming properties.

TITLE-TERMS: DENTIFRICE COMPOSITION CONTAIN CHOLESTANE

STEROID COMPOUND ACTIVATE

DERWENT-CLASS: B01 D21 E19

CPI-CODES: B01-D02; B12-D07; B12-L03; D08-B08; E01;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M5 *01*

Fragmentation Code

\$203 \$205 \$303 \$317 \$703 \$131 \$132 \$133 \$134 \$142

S143 S751 S750 S762 U563 U560 M902

Chemical Indexing M5 *02*

Fragmentation Code

\$203 \$205 \$303 \$317 \$703 \$131 \$132 \$133 \$134 \$142

S143 S751 S750 S762 U563 U560 M902